



Madrid 16 de septiembre de 1999

Por la presente nos es grato comunicarles la siguiente información referente a la compañía PHARMA MAR, S.A (filial de ZELTIA, S.A.) a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES:**

En la Conferencia Europea sobre el Cáncer (EUROPEAN CANCER CONFERENCE; ECCO) celebrada en Viena los días 12 a 16 de septiembre, la Doctora Delalogue del hospital Paul Brouse de Paris (Francia) ha presentado datos sobre los resultados obtenidos en los ensayos clínicos de ET-743 en pacientes de sarcoma metastático avanzado de tejido blando y osteosarcoma previamente tratados con otros agentes terapéuticos.

Los datos presentados se refieren a pacientes de fase I, fase II y pacientes que han sido tratados como "compasivos" (pacientes que sin ser elegibles para el estudio, son tratados con el medicamento en experimentación dado el potencial terapéutico del fármaco y consecuentemente la posibilidad de obtener beneficio en pacientes resistentes a tratamientos disponibles).

Las conclusiones de la doctora Delalogue sobre los datos presentados son las siguientes:

" La modalidad de infusión de ET-743 en 24 horas cada 21 días es viable para pacientes de sarcoma metastático avanzado de tejido blando y osteosarcoma previamente tratados con otros agentes terapéuticos, lo que confirma los datos de la fase I.

La ET-743 parece ser un agente activo en el tratamiento de pacientes de sarcoma metastático avanzado de tejido blando y osteosarcoma previamente tratados con otros agentes terapéuticos. Estos resultados han motivado el inicio de diversos estudios de fase II en pacientes con los mencionados tumores que se están llevando a cabo en centros de la Unión Europea y de Estados Unidos."

El doctor Chrish Twelves del hospital Beatson Enfermery de Glasgow (Reino Unido) realizó en el mencionado congreso una exposición oral sobre la fase I de ET-743 en la que comunicó la existencia de respuestas objetivas en pacientes de sarcoma avanzado de tejido blando y osteosarcoma previamente tratados con otros agentes terapéuticos y confirmó la factibilidad de su uso clínico y que sus efectos secundarios son predecibles y transitorios.



La compañía, en consonancia con las conclusiones de los doctores, opina que los datos presentados no son definitivos y que será tras la publicación de los datos de los estudios de fase II en curso, cuando se podrá disponer de datos estadísticamente válidos. Dada la marcha de los estudios se prevé que los investigadores que llevan a cabo las pruebas de fase II puedan presentar datos adicionales en el Congreso del AACR-NCIC-EORTC que se celebrará los días 16 a 19 de noviembre en la ciudad de Washington.
